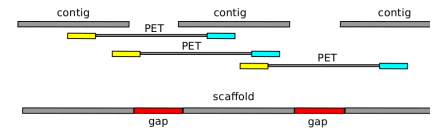
[MBI.A] Asembler DNA, sparowane końce dokumentacja wstępna

Michał Aniserowicz, Jakub Turek

Opis problemu

Zadanie polega na implementacji aplikacji, która umożliwia tworzenie scaffoldów na podstawie dostarczonych zbiorów contigów oraz sekwencji PET.



Założenia

W ogólnym przypadku rekonstrukcja sekwencji *contigów* nie jest możliwa. Z tego względu, na potrzeby projektu przyjęto następujące założenia:

- Początki i końce łańcuchów PET to sekwencje unikalne. Wystąpienie takiej sekwencji w jednym z *contigów* oznacza, że jest to odpowiednio początek lub koniec sekwencji PET.
- Badane są wyłącznie takie permutacje contigów, dla których wystąpienie początku sekwencji PET implikuje przynajmniej częściowe wystąpienie jej końca w dalszej części łańcucha. Innymi słowy początek lub koniec sekwencji PET nie może w całości wystąpić w przerwie (qap) scaffoldu.
 - Wyjątkiem od tej reguły jest początek i koniec sekwencji, gdzie mogą występować, odpowiednio, niesparowane końce lub początki sekwencji PET.
- Sekwencje należące do różnych par sparowanych końców mogą częściowo zachodzić na siebie.

Algorytm

Do rozwiązania zadania użyty zostanie algorytm typu brute-force działający według następującego schematu:

- 1. Wybierana jest początkowa permutacja contigów.
- 2. Dla danej permutacji obliczany jest ranking R:
 - Ranking R określa, dla danej kombinacji contigów, maksymalną ilość pokrywających się zasad dla zbioru dopasowań sekwencji PET do łańcucha.
- 3. Sprawdzane jest czy wartość R jest większa niż dotychczas uzyskana maksymalna wartość rankingu. Jeżeli tak, rozwiązanie zachowywane jest jako najlepsze.
- 4. Algorytm jest powtarzany dla każdej unikalnej permutacji contigów.

Sekwencja *contigów* dobierana będzie w sposób losowy. Jako zadanie dodatkowe może zostać przygotowana heurystyczna strategia doboru permutacji.

Implementacja

Projekt zostanie zaimplementowany w języku C#¹. <insert technology description here> Aplikacja będzie posiadała interfejs okienkowy umożliwiający odczyt danych wejściowych z/zapis danych wyjściowych do pliku. Na dane wejściowe składają się:

• Opis conitgów w postaci łańcuchów tekstowych oddzielonych znakami nowej linii.

ACAGCTTA CCGGGTAC TACAGCTT

• Opis sekwencji PET w postaci dwóch sekwencji (początek, koniec) oraz długości łańcucha. Dane w sekwencji oddzielone przecinkami, natomiast kolejne PET'y oddzielone znakami nowej linii.

```
GATC, CCAT, 100
GGCT, AGAA, 1500
```

Dane wyjściowe to uporządkowana sekwencja contigów oddzielonych znakami spacji reprezentującymi długość przerwy (gap).

CCGGGTAC TACAGCTT ACAGCTTA

¹W przypadku, gdy wybór technologii będzie rzutował na obniżenie oceny końcowej (brak przenośności) projekt zostanie zaimplementowany w języku Java.